PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類5 (11) 国際公開番号 WO 91/00739 A61K 37/24 A₁ (43) 国際公開日 1991年1月24日(24.01.1991) (21)国際出願番号 PCT/JP90/00873 (22)国際出願日 1990年7月6日(06.07.90) (30)優先権データ 特願平1/176436 1989年7月7日(07.07.89) JΡ (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 協和嚴酵工業株式会社 (KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.)[JP/JP] 〒100 東京都千代田区大手町一丁目6番1号 Tokyo, (JP) (72)発明者; および (75)発明者/出願人(米国についてのみ) 上野靖彦(UENO, Yasuhiko)[JP/JP] 〒411 静岡県駿東郡長泉町納米里410-1 Shizuoka, (JP) 寺島 充(TERAJIMA, Mitsuru)[JP/JP] 〒411 静岡県駿東郡長泉町本宿110-1 Shizuoka, (JP) 早川栄治(HAYAKAWA, Eiji)[JP/JP] 〒410-11 静岡県裾野市茶畑495-15 Shizuoka, (JP) (81) 指定国 AT(欧州特許), BE(欧州特許), CA, CH(欧州特許), DE(欧州特許), FR(欧州特許), GB(欧州特許), IT(欧州特許), LU(欧州特許), NL(欧州特許), SE(欧州特許), US. 添付公開書類 国際調査報告書

(54) Title: STABLE MOTILIN PREPARATION

(54) 発明の名称 安定なモチリン類含有製剤

(57) Abstract

A stable motilin preparation which comprises motilin and at least one pharmaceutically acceptable stabilizer selected from the group consisting of sugars, amino acids, inorganic salts, and proteins.

(57) 要約

本発明は、モチリン類と製剤上許容される糖類、アミノ酸類、無機 塩類およびタンパク質類から選ばれる少なくとも一種の安定化剤とを 含むモチリン類含有製剤に関する。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出願のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア		ES スペイン	MG マダガスカル
AUオーストラリア		FI フィンランド	ML マリ
BBバルバードス		FR フランス	MR モーリタニア
BEベルギー		GA ガボン	MWマラウイ
BF プルキナ・ファソ		GB イギリス	NL オランダ
BGブルガリア	٠.	GR ギリシャ	NO ノルウェー
BJベナン		HU ハンガリー	PL ボーランド
BR ブラジル	F .	IT イタリー	RO ルーマニア
CAカナダ		JP 日本	SD スーダン
CF 中央アフリカ共和国		KP 朝鲜民主主義人民共和国	SE スウェーデン
CG コンゴー		KR 大韓民国	SN セネガル
CHスイス		LI リヒテンシュタイン	SU ソビエト連邦
CMカメルーン		LK スリランカ	TD チャード
DE西ドイツ		LU ルクセンブルグ	TG 1-=
DKデンマーク		MC モナコ	US 米国
	<u> </u>	110 6 / 2	05 不區

明細書

安定なモチリン類含有製剤

技術分野

本発明はモチリン類と安定化剤とを含有する安定性の優れたモチリン類製剤に関する。

モチリン類は空腹時に消化管運動を亢進させる消化管ホルモンの一種で、消化管運動改善薬などの治療薬として期待されている。

背景技術

近年、合成技術、あるいは遺伝子組換え技術の発展にともない多くの生理的に活性なタンパク、ペプチドの生産が可能となった。本発明におけるモチリン類も、ペプチド合成、あるいは遺伝子組換え技術により生産可能である。モチリン類の製剤を安定化する方法については知られていない。

モチリン類は一般の生理活性ペプチドと同様、外的因子の影響を受け易く、安定性が悪い、例えば、温度、湿度、酸素、紫外線に起因して失活、変性、凝集、吸着、酸化などの物理的、化学的変化を生じて、活性の低下を招く、あるいは微生物の産生するタンパク分解酵素により分解される。

発明の開示

本発明は、モチリン類の製剤が、糖類、アミノ酸類、無機塩類およびタンパク質類を共存させることにより安定性が向上し、実用に供し得るという知見に基ずいている。

本発明は、モチリン類と製剤上許容される糖類、アミノ酸類、無機塩類およびタンパク質類から選ばれる少なくとも一種の安定化剤とを含むモチリン類含有製剤ならびにモチリン類と製剤上許容される糖類、アミノ酸類、無機塩類およびタンパク質類から選ばれる少なくとも一種の安定化剤とを含む溶液を凍結乾燥することにより得られるモチリン類含有凍結乾燥製剤に関する。

本発明において用いられるモチリン類としては、とくに制限はなく通常用い得るブタモチリン、イヌモチリン、ヒトモチリン〔ヒトモチリンの構造は、ブタモチリンの構造と同じであることが確認されている(PEBS LETTER 223 、1、74(1987)〕などのほか、モチリン誘導体、例えばブタモチリンの13位メチオニンがロイシンに置き換えられた「コロイシンーブタモチリン(特開昭63-71195)などが用いられる。これらのモチリン類は分子型であっても、有機酸または無機酸との塩であってもよい。

本発明の安定なモチリン類含有製剤を得るために使用する安定化剤としての糖類は、単糖類、オリゴ糖類、多糖類並びにそれらのリン酸エステル類などがいずれも利用でき、製剤上許容されるものならばとくに制限はない。具体的には、グリセリン、マンニトール、キシリトール、ソルビトールなどの糖アルコール、グルクロン酸、イズロン酸、ガラクツロン酸、グルコン酸、マンヌロン酸、ケトグルコール酸などの酸性糖、ヒアルロン酸およびその塩類、コンドロイチン硫酸およびその塩類、ヘパリン、イヌリン、キチンおよびその誘導体、キトサンおよびその誘導体、デキストラン、平均分子量3,000~150,000のデキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルスターチ、ヒドロキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ヒドロキシエチルセルロースなどがあげられる。

これら糖類は、一般にモチリン類1重量部に対し0.01~10,000重量部の範囲で使用することが望ましい。

本発明の安定なモチリン類含有製剤を得るために使用する安定化剤としてのアミノ酸類は、アラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、プロリン、フェニルアラニン、トリプトファン、セリン、トレオニン、システインおよびその塩、アスパラギン、グルタミン、アスパラギン酸およびその塩、グルタミン酸およびその塩、リジンおよびその塩、アルギニンおよびその塩などがあげられる。

これらのアミノ酸は、一般にモチリン類1重量部に対し0.01~10,000 重量部の範囲で使用することが望ましい。

本発明の安定なモチリン類含有製剤を得るために使用する安定化剤としての無機塩類は、NaCl、KCl、LiCl、MgCl2、CaCl2、SrCl2、NaBr、KBr、LiBrなどがあげられる。

これらの無機塩は、一般にモチリン類1重量部に対し0.01~10,000 重量部の範囲で使用することが望ましい。

本発明の安定なモチリン類含有製剤を得るために使用する安定化剤としてのタンパク質は、ヒト血清アルブミン、ヒト血清グロブリン、コラーゲン、ゼラチン、酸処理ゼラチン(平均分子量7,000~100,000)またはアルカリ処理ゼラチン(平均分子量7,000~100,000)などがあげられる。

これらのタンパク質は、一般にモチリン類1重量部に対し0.01~10,000重量部の範囲で使用することが望ましい。

本発明において用いられるpH調整剤は、製剤上許容されpHを3.0~9.0 に維持するものであればとくに制限はない。本発明におけるモチリン類含有製剤の好ましいpH範囲は、pH4.0~7.0、より好ましくは、pH4.0~5.5である。

PH調整剤として具体的には、酢酸一酢酸ナトリウム、フタル酸水素カリウムー水酸化ナトリウム、第二クエン酸ナトリウムー塩酸、グリシンー塩化ナトリウムー塩酸、第二クエン酸ナトリウムー水酸化ナトリウム、リン酸一カリウムーリン酸二ナトリウム、リン酸一ナトリウム、リン酸一カリウム、リン酸一ナトリウムーリン酸ニカリウム、リン酸ーカリウム、リン酸ーカリウム、ガロナールナトリウムー酢酸ナトリウムー塩酸、コハク酸ーホウ砂、第一クエン酸カリウムー水酸化ナトリウム、酢酸ナトリウムー塩酸、グルタミン酸ー水酸化ナトリウム、アスパラギ

ギン酸一水酸化ナトリウムなどがあげられる。

本発明のモチリン類含有製剤はその製剤化の目的に応じて医薬品として許容される保存剤、安定剤、抗酸化剤、賦形剤、結合剤、崩壊剤、湿潤剤、滑沢剤、着色剤、芳香剤、矯味剤、剤皮、懸濁化剤、乳化剤、溶解補助剤、緩衝剤、等張化剤、塑性剤、界面活性剤、無痛化剤などを含ませることが可能である。

例えば、抗酸化剤として、エリソルビン酸、ジブチルヒドロキシトルエン、ブチルヒドロキシアニソール、αートコフェロール、Lーアスコルビン酸およびその塩、Lーアスコルビン酸ステアレート、亜硫酸水素ナトリウム、亜硫酸ナトリウム、没食子酸プロピル、没食子酸トリアミル、ピロリン酸ナトリウム、メタリン酸ナトリウムあるいはエチレンジアミン四酢酸二ナトリウム(EDTA)などのキレート剤があげられる。

モチリン類の凍結乾燥物を得る方法としては、通常用いられている方法ならば差し支えない。すなわち、pH 4.0~5.5 に調整した水溶液中にモチリン類 (0.1~10mg/ml)を溶解し、適当な容器に充塡して凍結乾燥機により凍結乾燥を実施する。たとえば、モチリン水溶液を無菌のガラスバイアルに入れ、−50℃以下で4時間凍結し、次に−10℃、真空度0.05mbarで36時間乾燥する。次いで、40℃で8時間2次乾燥し、乾燥終了後バイアル内を無菌乾燥窒素ガスで大気圧になるまで置換する。次いで凍結乾燥用ゴム栓で打栓し、アルミニウムキャップで密封する。この際凍結乾燥物の成形性をよくするためにマンニット、あるいはラクトースなどの賦形剤を添加しても差し支えない。

本発明の安定化されたモチリン含有製剤は経口、各種注射剤などの 非経口等各種の投与形式で使用でき、該投与形式に応じた様々な剤型 で実現できる。例えば、投与剤型としては錠剤、丸剤、カプセル剤、 顆粒剤、懸濁液などの経口投与剤、あるいは静注、筋注、皮下注、皮 内注用などの溶液、懸濁注射剤、凍結乾燥などの用時溶解型注射剤、 あるいは坐剤、経鼻剤、膣坐剤などの経粘膜投与剤型を例示できる。 実施例 1.

13ロイシンーブタモチリン10 mgと第1表に示す安定化剤とを水に溶かして13ロイシンーブタモチリン100 mg/ml水溶液を無菌的に調製し、ガラスバイアルに無菌的に充塡、密封して13ロイシンーブタモチリン溶液製剤を製造した。これらの溶液製剤を60℃の恒温槽に保存し、経時変化をHPLC法により測定した。結果を第1表に示す。

第 1 表

保存温度60℃ pH 4.5

安定化剤	濃 度	残存活性(%)	
女是16月1	mg/ml	2 週間	1ヶ月
無 添 加		8 5. 3	6 3. 6
マンニトールキシリトール	4 0 4 0	9 8. 5 9 7. 0	7 0. 4 6 9. 3
プロリンアルギニンアラニン	4 0 4 0 4 0	9 7. 8 9 3. 4 9 1. 7	7 7. 6 7 0. 1 6 7. 1
NaCl	8	8 8. 0	6 7. 1
ゼラチン	1	9 2. 9	7 1. 7

実施例2.

13ロイシンーブタモチリン150㎏と第2表に示す安定化剤とを注射用蒸留水に溶かして2.5 mlになるよう無菌的に調製した。この液をガラスバイアルに充填後、凍結乾燥し、13ロイシンーブタモチリンの凍結乾燥製剤を製造した。

これらの「3ロイシンーブタモチリン凍結乾燥製剤を80℃の恒温槽に保存し、経時変化をHPLC法により測定した。結果を第2表に示す。

WO 91/00739 PCT/JP90/00873

6第 2 表

保存温度80℃ pH 7.0

	, ,	7-1 LIL (A/)
安定化剤	分量	残存活性(%)
女是化剂	mg	80℃7日
無 添 加	· <u></u>	3 2. 9
マンニトール	1 2 0	4 3. 8
デキストランT70	1 2 0	8 1. 8
アラニン	1 2 0	5 8. 1
アルギニン	1 2 0	9 8. 2
システイン	1 2 0	5 2. 6
グルタミン酸 N a	1 2 0	5 6. 1
リジン	1 2 0	6 6. 4
プロリン	1 2 0	5 4. 9
セリン	1 2 0	4 8. 9
NaCl	2 4	5 7. 9
ゼラチン	3	7 7. 3

実施例3.

13メチオニシーブタモチリン10mgに実施例1で用いた安定化剤と同じ安定化剤を添加し、13メチオニンーブタモチリン100μg/ml水溶液を無菌的に調製し、ガラスバイアルに無菌的に充塡、密封して13メチオニンーブタモチリン溶液製剤を製造した。これらの溶液製剤を60℃の恒温槽に保存し、経時変化をHPLC法により測定した。結果を第3表に示す。

ŧ

第 3 表

保存温度60℃ pH 4.5

安定化剤	濃度	残存活性(%)	
女 足 10 月1	mg / ml	2 週間	1ヶ月
無添加	<u></u>	8 6. 0	6 4. 6
マンニトール	4 0	9 7. 3	7 2. 7
キシリトール	4 0	9 8. 1	7 0. 4
プロリン	4 0	9 8. 5	7 8. 1
アルギニン	4 0	9 6. 4	7 3. 9
アラニン	4 0	8 2. 2	6 9. 3
NaCl	8 -	8 7. 5	6 9. 4
ゼラチン	1	9 0. 9	6 5. 9

実施例4.

13メチオニンーブタモチリン150㎏と実施例2で用いた安定化剤とを注射用蒸留水に溶かして2.5 mlになるよう無菌的に調製した。この液をガラスバイアルに充塡後、凍結乾燥し、13メチオニンーブタモチリンの凍結乾燥製剤を製造した。

これらの¹³メチオニンーブタモチリン凍結乾燥製剤を80℃の恒温槽に保存し、経時変化をHPLC法により測定した。結果を第4表に示す。

第 4

保存温度80℃ pH 7.0

表

المن وال وقع وقع	分量	残存活性(%)
安定化剤	mg	80℃7日
無 添 加		2 8. 9
マンニトール	1 2 0	4 0. 5
デキストランT70	1 2 0	8 3. 7
アラニン	1 2 0	5 8. 8
アルギニン	1 2 0	9 9. 0
システイン	1 2 0	6 7. 3
グルタミン酸Na	1 2 0	5 4. 8
リジン	1 2 0	6 9. 1
プロリン	1 2 0	5 2. 9
セリン	1 2 0	4 5. 6
NaCl	2 4	6 0. 2
ゼラチン	3	8 1. 5

特 許 請 求 の 範 囲

- 1. モチリン類と製剤上許容される糖類、アミノ酸類、無機塩類およびタンパク質類から選ばれる少なくとも一種の安定化剤とを含むモチリン類含有製剤。
- 2. モチリン類と製剤上許容される糖類、アミノ酸類、無機塩類およびタンパク質類から選ばれる少なくとも一種の安定化剤とを含む溶液を凍結乾燥することにより得られるモチリン類含有凍結乾燥製剤。
- 3. 安定化剤がモチリン類1重量部に対し0.01~10,000重量部の範囲である請求項1または2記載のモチリン類含有製剤ならびにモチリン類含有凍結乾燥製剤。
- 4. 糖類が、グリセリン、マンニトール、キシリトール、ソルビトール、メグルミンなどの糖アルコール、ヒアルロン酸およびその塩、ヘパリン、イヌリン、キチンおよびその誘導体、キトサンおよびその誘導体、デキストラン、平均分子量 3,000~150,000 のデキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルスターチ、ヒドロキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ヒドロキシエチルセルロースなどの多糖類からなる群から選ばれる請求項1または2記載のモチリン類含有製剤またはモチリン類含有凍結乾燥製剤。
- 5. アミノ酸類が、アラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、プロリン、フェニルアラニン、トリプトファン、セリン、トレオニン、システイン、アスパラギン、グルタミン、アスパラギン酸、グルタミン酸、リジン、アルギニンおよびそれらの塩類からなる群から選ばれる請求項1または2記載のモチリン類含有製剤またはモチリン類含有凍結乾燥製剤。
- 6. タンパク質類が、ヒト血清アルブミン、ヒト血清グロブリン、コラーゲン、ゼラチン、平均分子量7,000~100,000の酸処理ゼラチンおよびアルカリ処理ゼラチンからなる群から選ばれる請求項1また

は2記載のモチリン類含有製剤またはモチリン類含有凍結乾燥製剤。 7. 安定化剤としてさらにpH調整剤を含む請求項1または2項記載の モチリン類含有製剤またはモチリン類含有凍結乾燥製剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

international Application No PCT/JP90/00873

I. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classi	fication symbols apply, indicate all) 6	
	g to International Patent Classification (IPC) or to both Nat		
	Int. Cl ⁵ A61K37/24		
II. FIELD	S SEARCHED		
<u> </u>	Minimum Documer	ntation Searched ⁷	
Classificati	ion System	Classification Symbols	
IP	PC A61K37/24		
	Documentation Searched other to		
	to the Extent that such Documents	are Included in the Fields Searched 8	
	UMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 9		
Category *			
P	EP, A, 369437 (Kyowa Hakko 23 May 1990 (23. 05. 90), Claim (Family: none)	Kogyo Co., Ltd.), 1 - 7	
A	JP, A, 55-145615 (Behrings 13 November 1980 (13. 11. Claim & EP, A, 18561		
		•	
*Special categories of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family	
	ne Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Search Report	
September 11, 1990 (11. 09. 90)		October 1, 1990 (01. 10. 90)	
	nal Searching Authority	Signature of Authorized Officer	
Jap	panese Patent Office		

I. 発明の属する	分野の分類		
国際特許分類(IPC			
	Int. Of		
	A61K37/24		
Ⅱ. 国際調査を行	った分野		
	調査を行っ	た最小限資料	
分類体系	分	類記号	
IPC	A61K37/24		-
	最小限資料以外の資	料で調査を行ったもの	
	•	-	
Ⅲ. 関連する技術	に関する文献		
引用文献の ※ 引用	文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
P EP, A, 369437(協和醱酵工業株式会社), 23.5月.1990(23.05.90), 特許請求の範囲(ファミリーなし)			
ーェン 13.	A, 55-145615(ベーゲゼル ヌシ ャフト), 11月。1980(13.11 求の範囲&EP, A, 18	•	1 — 7
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示するの「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 「3若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「Y」 「O」 口頭による関示、使用、展示等に言及する文献 「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の		「T」国際出願日又は優先日の後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリーの文献	
IV. 認 証			
国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日			
11.09.90			90
国際調査機関		権限のある職員	4 C 8 6 1 5
日本国特	許庁(ISA/JP)	特許庁審査官内療	伸 一 📵
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·